

REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE

Ospedale di Magenta

Rapporto al 31 dicembre 2025

A cura del

Centro di Coordinamento

ISTITUTO DI RICERCHE FARMACOLOGICHE MARIO NEGRI IRCCS

Centro di Ricerche Cliniche per le Malattie Rare Aldo e Cele Daccò

INDICE

1. INTRODUZIONE	2
2. REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO E RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO	4
3. ASSETTO DEL CENTRO DI RIFERIMENTO AGGIORNATO ALLA DGR XII/5056 DEL 29.09.2025.....	5
4. ATTIVITÀ DI CENSIMENTO SVOLTA DAL CENTRO DI RIFERIMENTO	6
5. SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO CHE HANNO UTILIZZATO L'APPLICATIVO RMRARE.....	7
6. SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, DISTINTE PER CATEGORIA DI APPARTENENZA DELLA MALATTIA RARA	8
7. ANDAMENTO STORICO DELLE SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, PER ANNO DI ANALISI	9
8. MALATTIE RARE CENSITE DAGLI SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO	10
9. ELENCO DELLE MALATTIE RARE PER CUI IL CENTRO È O È STATO DI RIFERIMENTO	12
10. ULTERIORI CERTIFICAZIONI AI FINI DELL'ESENZIONE RILASCIATE DAL CENTRO DI RIFERIMENTO	14

1. INTRODUZIONE

MALATTIE RARE SORVEGLIATE DALLA RETE E DAL REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE

La Rete nazionale per le malattie rare attualmente sorveglia un gruppo di condizioni indicate nell'allegato 7 al DPCM del 12 gennaio 2017. Per ciascuna delle malattie o dei gruppi di malattie rare indicate nell'elenco è stato assegnato un codice di sei caratteri; le prime due posizioni del codice identificano la categoria di appartenenza; la terza posizione corrisponde alla cifra "0" in caso si tratti di una condizione specifica, oppure alla lettera "G" per i gruppi di malattie rare; infine, le ultime tre posizioni del codice identificano in modo univoco la malattia rara o il gruppo di malattie rare.

Poiché per i codici di gruppo l'allegato 7 al DPCM del 12 gennaio 2017 riporta solo alcuni esempi di malattie rare afferenti, lo specialista del Centro di riferimento per quel gruppo di malattie rare, ha la facoltà di attribuire il codice ad eventuali ulteriori condizioni a bassa prevalenza che rispondono ai criteri indicati nel decreto legislativo 124/1998 e che possono essere correttamente classificate come afferenti a quel gruppo.

Per evitare applicazioni non uniformi e arbitrarie da parte di singoli specialisti, il Centro di Coordinamento rivaluta le malattie che possono essere riconducibili ad un singolo codice di gruppo, proponendo periodici aggiornamenti sulla base dell'evoluzione delle conoscenze, di segnalazioni provenienti dagli specialisti dei Centri di riferimento e confrontandosi con i referenti del Tavolo Tecnico Interregionale malattie rare istituito dalla Commissione Salute. Ai fini dell'aggiornamento delle condizioni afferenti a codici di gruppo, lo strumento di riferimento quale principale sistema di classificazione e nomenclatura delle malattie rare è identificato nella banca dati ORPHANET (<https://www.orpha.net/it>). Con delibera regionale XI/160 del 29.05.2018 si è inoltre stabilito che il periodico aggiornamento delle malattie afferenti ai codici di gruppo, effettuato con il supporto del Centro di Coordinamento regionale, venga approvato con decreto del dirigente competente della DG Welfare. Successivamente all'approvazione, l'elenco aggiornato delle malattie rare verrà diffuso tra gli specialisti dei Centri di riferimento, reso attivo nell'applicativo RMRARE e pubblicato sul portale di Regione Lombardia (www.regione.lombardia.it) e sul sito web della Rete regionale (<https://malattierare.marionegri.it/>).

Attualmente, con 453 codici di esenzione, in Regione Lombardia sono riconosciute complessivamente 900 condizioni a bassa prevalenza esenti.

L'unica condizione che non è sorvegliata dal Registro Lombardo Malattie Rare è la *malattia di Hansen* (codice esenzione RA0010) in quanto una specifica normativa ha identificato i centri di riferimento nazionali, tra i quali non sono comprese strutture ospedaliere del territorio lombardo (Art. 4 del DPCM 31.05.2001).

CENSIMENTO DEI CASI DI MALATTIA RARA PER MEZZO DELL'APPLICATIVO RETE MALATTIE RARE

Da dicembre 2006 il Registro Lombardo Malattie Rare è compilato via web per mezzo di un applicativo informatico dedicato, denominato *Rete Malattie Rare* (RMRARE), che opera nell'ambito del sistema *Carta Regionale dei Servizi - Sistema Informativo Socio Sanitario* (CRS-SISS).

Il censimento dei casi di malattia rara viene svolto dagli specialisti dei Centri di riferimento della Rete accedendo all'applicativo RMRARE.

Il Registro Lombardo Malattie Rare raccoglie le informazioni in merito al programma terapeutico (Scheda per la Prescrizione dei Farmaci) e all'eventuale piano riabilitativo individuale (Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale).

GESTIONE DEI DATI DEL REGISTRO

La gestione dei dati del Registro Lombardo Malattie Rare è uno dei compiti del Centro di Coordinamento. Le schede di diagnosi, i piani terapeutici e i piani riabilitativi pubblicati dagli specialisti dei Centri di riferimento vengono innanzitutto *validati* dagli operatori del Centro di Coordinamento; i dati vengono quindi descritti in un *rapporto*, pubblicato sul sito web della Rete Regionale (<https://malattierare.marionegri.it/il-registro/rapporti/>) e diffuso a tutti i contatti della mailing-list; infine, per ciascun Centro di riferimento, viene prodotto un rapporto supplementare riguardo l'attività svolta per il Registro Lombardo Malattie Rare.

Un ulteriore compito svolto dai referenti di Aria S.p.A. consiste nell'invio del data-set condiviso (sottoinsieme di dati richiesti dal Registro Nazionale delle Malattie Rare) all'Istituto Superiore di Sanità.

I dati presentati in questo rapporto si riferiscono all'attività svolta dagli specialisti del Centro di riferimento al 31 dicembre 2025.

2. REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO E RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO

REFERENTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA RETE MALATTIE RARE DELLA LOMBARDIA

Faggioli Paola paola.faggioli@asst-ovestmi.it

RECAPITI DEL CENTRO DI COORDINAMENTO DELLA RETE MALATTIE RARE DELLA LOMBARDIA

via Giovan Battista Camozzi 3
24020 Ranica (Bergamo)
telefono 035 45 35 304
e-mail raredis@marionegri.it
pec: malattierare@pec.marionegri.it

orari:
dal lunedì al venerdì
dalle 9 alle 13 e dalle 14 alle 17



3. ASSETTO DEL CENTRO DI RIFERIMENTO AGGIORNATO ALLA

DGR XII/5056 DEL 29.09.2025

ASST Ovest Milanese		
11. Ospedale di Magenta		
Per i seguenti codici la Struttura è abilitata al rilascio tramite applicativo RMRARE di:		
- Certificazione di diagnosi di malattia rara ai fini del riconoscimento del diritto all'esenzione - Scheda per la Prescrizione dei Farmaci (Piano Terapeutico) - Scheda per la stesura del Progetto Riabilitativo Individuale		
Categoria diagnostica	Codice	Malattia/Gruppo
1. MALATTIE INFETTIVE E PARASSITARIE		
	RA0030	LYME MALATTIA DI
5. MALATTIE DEL SISTEMA IMMUNITARIO		
	RCG161	SINDROMI AUTOINFIAMMATORIE EREDITARIE/FAMILIARI
	RC0241	FEBBRE MEDITERRANEA FAMILIARE
	RC0243	SINDROME TRAPS
9. MALATTIE DEL SISTEMA CIRCOLATORIO		
	RC0210	BEHCET MALATTIA DI
	RG0020	POLIANGIOITE MICROSCOPICA
	RG0030	POLIARTERITE NODOSA
	RG0050	GRANULOMATOSI EOSINOFILICA CON POLIANGITE
	RG0070	GRANULOMATOSI CON POLIANGITE
	RG0080	ARTERITE A CELLULE GIGANTI
	RG0090	TAKAYASU MALATTIA DI
14. MALATTIE DEL SISTEMA OSTEOMUSCOLARE E DEL TESSUTO CONNETTIVO		
	RM0010	DERMATOMIOSITE
	RM0020	POLIMIOSITE
	RM0021	SINDROME DA ANTICORPI ANTISINTETASI
	RM0040	FASCITE EOSINOFILE
	RM0060	POLICONDRITE RICORRENTE
	RM0120	SCLEROSI SISTEMICA PROGRESSIVA
15. MALFORMAZIONI CONGENITE, CROMOSOMOPATIE E SINDROMI GENETICHE		
	RNG060	OSTEODISTROFIE CONGENITE ISOLATE O IN FORMA SINDROMICA
Totale Codici Esenzione Attribuiti: 18		

4. ATTIVITÀ DI CENSIMENTO SVOLTA DAL CENTRO DI RIFERIMENTO

Schede di diagnosi inserite nel
Registro Lombardo Malattie Rare

865

<i>di cui</i>	annullate ⁽¹⁾	1
	modificate ⁽²⁾	5
	non convalidate ⁽³⁾	338
	validate ⁽⁴⁾	521

(1) *schede di diagnosi inserite e successivamente annullate dallo specialista del Centro di riferimento*

(2) *schede di diagnosi inserite e successivamente modificate dallo specialista del Centro di riferimento*

(3) *schede di diagnosi inserite che NON sono state convalidate (sono comprese le schede di diagnosi con patologia non più censita dal DPCM del 12 gennaio 2017: Waldman malattia di, Glucosio 6-fosfato deidrogenasi deficit di, Kawasaki sindrome di, Sprue Celiaca, Dermatite erpetiforme, Connettiviti indifferenziate, Sindrome di Down, Sindrome di Klinefelter, Apnea infantile)*

(4) *schede di diagnosi INSERITE dagli specialisti del Centro di riferimento e VALIDATE dal Centro di Coordinamento*

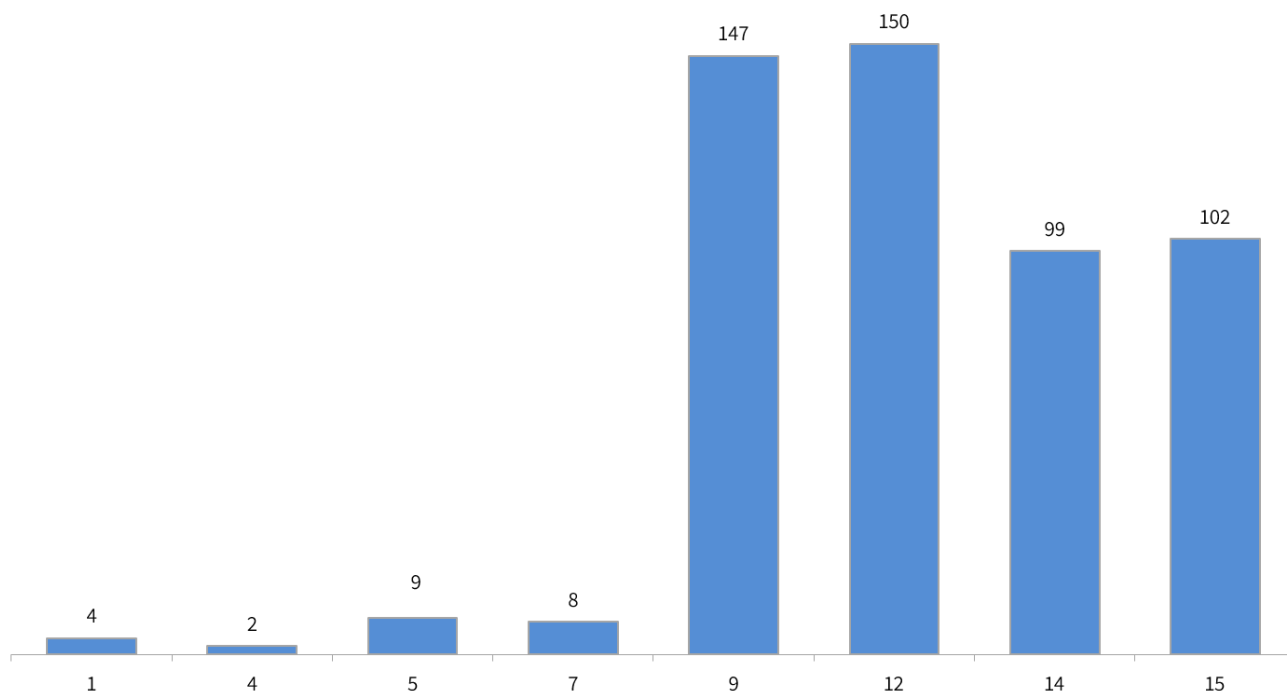
5. SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO CHE HANNO UTILIZZATO

L'APPLICATIVO RMRARE

Numero di schede di diagnosi, piani terapeutici (PT) e piani riabilitativi individuali (PRI), inseriti e validati, per ciascun operatore del Centro di riferimento. In parentesi, il numero di PT e il numero di PRI compilati dal 1° gennaio al 31 dicembre 2025.

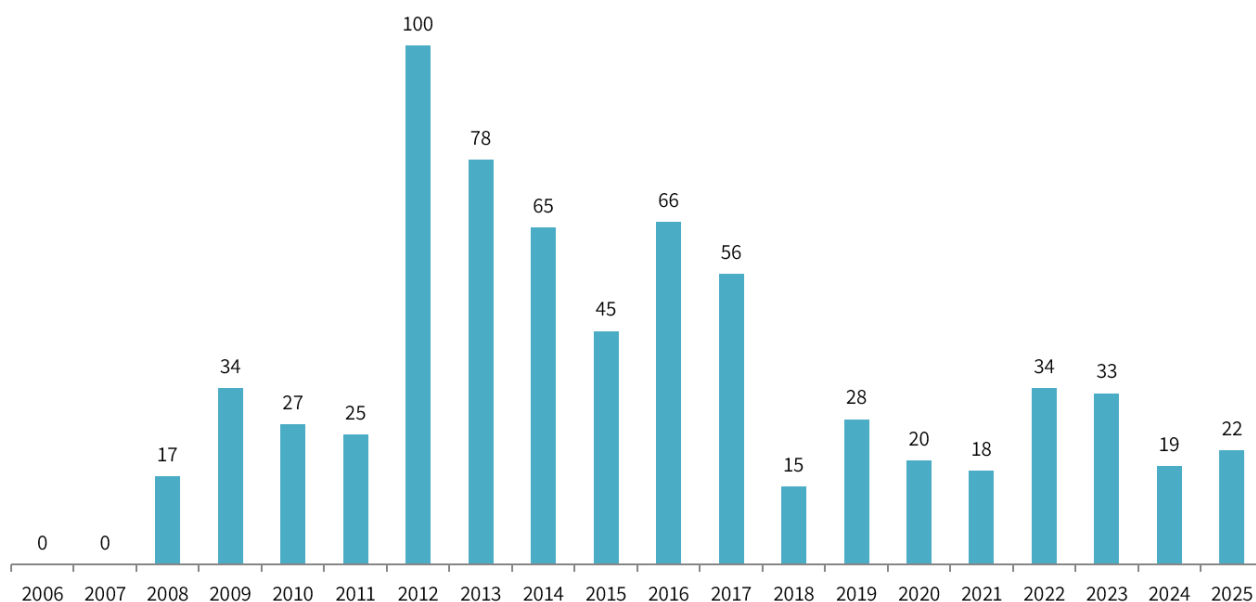
Cognome e Nome	Anno ultimo accesso RMR	Schede Inserite e Validate (N° totale)	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT (PT attivi)	PRI (PRI attivi)
Bompane Daniela	2013	11	-	4 (-)	-
Laria Antonella	2024	62	-	77 (-)	-
Lurati Alfredo Maria	2025	152	8	149 (15)	-
Marolda Agostina	2025	4	-	4 (1)	-
Marrazza Maria Grazia	2025	98	8	159 (15)	-
Mauric Eleonora	2024	1	-	-	-
Mazzocchi Daniela	2025	15	3	18 (6)	-
Re Katia Angela	2025	13	3	17 (3)	-
Romorini Alessandro	2014	3	-	2 (-)	-
Sommariva Monica Luisa	2023	134	-	58 (-)	-
Stasi Antonia	2008	9	-	-	-
Venegoni Emanuela	2023	19	-	77 (-)	-
Totale		521	22	565 (40)	-

6. SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, DISTINTE PER CATEGORIA DI APPARTENENZA DELLA MALATTIA RARA



- 1 *Malattie infettive e parassitarie*
- 2 *Tumori*
- 3 *Malattie delle ghiandole endocrine*
- 4 *Malattie del metabolismo*
- 5 *Malattie del sistema immunitario*
- 6 *Malattie del sangue e degli organi ematopoietici*
- 7 *Malattie del sistema nervoso centrale e periferico*
- 8 *Malattie dell'apparato visivo*
- 9 *Malattie del sistema circolatorio*
- 10 *Malattie dell'apparato respiratorio*
- 11 *Malattie dell'apparato digerente*
- 12 *Malattie dell'apparato genito-urinario*
- 13 *Malattie della cute e del tessuto sottocutaneo*
- 14 *Malattie del sistema osteomuscolare e del tessuto connettivo*
- 15 *Malformazioni congenite, cromosomopatie e sindromi genetiche*
- 16 *Alcune condizioni morbose di origine perinatale*

7. ANDAMENTO STORICO DELLE SCHEDE DI DIAGNOSI INSERITE E VALIDATE, PER ANNO DI ANALISI



N.B. alcune schede di diagnosi possono non essere più attive/valide a seguito di cancellazioni/rettifiche.

8. MALATTIE RARE CENSITE DAGLI SPECIALISTI DEL CENTRO DI RIFERIMENTO: SINTESI DEI PRINCIPALI DATI RACCOLTI DAL REGISTRO LOMBARDO MALATTIE RARE (ORDINATI PER CODICE DI ESENZIONE) (1/2)

LEGENDA			
COD	CODICE ESENZIONE	NOTE (se applicabili):	
TOT	NUMERO DI CASI CENSITI DAL REGISTRO	NOTA 1A	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 05/05/2009
M/F	SESSO	NOTA 1B	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 30/06/2011
PT (%)	PERCENTUALE DEI CASI PER CUI È STATO REDATTO ALMENO UN PIANO TERAPEUTICO	NOTA 1C	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 03/03/2016
E.R. (%)	PERCENTUALE DEI CASI NON RESIDENTI IN LOMBARDIA	NOTA 1D	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 17/03/2016
DS	DEVIATION STANDARD	NOTA 1E	LA CONDIZIONE È STATA CENSITA CON QUESTA DENOMINAZIONE FINO AL 20/07/2016
MIN/MAX	RANGE	NOTA 2	ESENZIONE DA RICONFERMARE DOPO I PRIMI 12 MESI, SOLO PER LE FORME PERSISTENTI
1 Orphanet. Search for a rare disease. Retrieved May 2026, from orpha.net			

NOTE	COD	PATOLOGIA (DETTAGLIO ALLA MALATTIA RARA AFFERENTE) (ORPHA NUMBER; DISEASE OR GROUP OF DISEASES) ¹	TOT	M	F	PT (%)	E.R. (%)	ETÀ ALL'ESORDIO (ANNI)					ETÀ ALLA DIAGNOSI (ANNI)					ETÀ AL CENSIMENTO (ANNI)				
								MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX
	RA0030	Lyme malattia di (ORPHA91546; Lyme disease)	4	3	1	50	0	50	10	50	36	63	50	11	51	36	63	50	11	51	36	63
	RC0110	Crioglobulinemia mista (ORPHA91138; Cryoglobulinemic vasculitis)	10	2	8	80	0	56	8	58	38	67	58	9	61	38	74	59	9	63	38	74
	RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	14	6	8	79	0	37	13	36	12	64	41	14	40	15	64	42	13	42	15	64
	RC0243	Sindrome TRAPS (ORPHA32960; Tumor necrosis factor receptor 1 associated periodic syndrome)	1	0	1	100	0	0	0	0	0	0	1	0	1	1	1	2	0	2	2	2
	RCG130	Amiloidosi sistemiche (ORPHA69; Amyloidosis)	1	0	1	0	0	7	0	7	7	7	18	0	18	18	18	19	0	19	19	19
1D	RCG150	Istiocitosi non a cellule di Langerhans	1	1	0	0	0	52	0	52	52	52	53	0	53	53	53	53	0	53	53	53
	RCG161	Artrite idiopatica giovanile a esordio sistemico (ORPHA85414; Systemic-onset juvenile idiopathic arthritis)	1	1	0	0	0	15	0	15	15	15	15	0	15	15	15	15	0	15	15	15
	RCG161	Malattia di Still a esordio nell'adulto (ORPHA829; Adult-onset Still disease)	5	2	3	100	40	42	14	34	25	63	42	14	35	25	64	42	14	35	25	64
	RCG161	Malattia IgG4-correlata (ORPHA284264; IgG4-related disease)	1	1	0	100	0	64	0	64	64	64	65	0	65	65	65	65	0	65	65	65
	RF0100	Sclerosi laterale amiotrofica (ORPHA803; Amyotrophic lateral sclerosis)	3	1	2	33	0	71	10	75	57	81	71	11	75	57	82	71	11	75	57	82
	RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizante (ORPHA2932; Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy)	4	4	0	100	0	64	8	66	52	73	64	8	66	52	73	67	9	69	54	76
	RFG060	Charcot-Marie-Tooth malattia di (ORPHA166; Charcot-Marie-Tooth disease/Hereditary motor and sensory neuropathy)	1	0	1	0	0	54	0	54	54	54	55	0	55	55	55	55	0	55	55	55
	RG0020	Poliangiite microscopica (ORPHA727; Microscopic polyangiitis)	13	5	8	38	8	64	10	64	36	79	65	10	66	36	79	66	10	67	39	79
	RG0030	Poliarterite nodosa (ORPHA767; Polyarteritis nodosa)	6	2	4	83	0	64	5	62	60	75	64	5	62	60	75	69	8	67	60	84

8. (2/2)

NOTE	COD	PATOLOGIA (DETTAGLIO ALLA MALATTIA RARA AFFERENTE) (ORPHA NUMBER; DISEASE OR GROUP OF DISEASES) ¹	TOT	M	F	PT (%)	E.R. (%)	ETÀ ALL'ESORDIO (ANNI)					ETÀ ALLA DIAGNOSI (ANNI)					ETÀ AL CENSIMENTO (ANNI)				
								MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX	MEDIA	DS	MEDIANA	MIN	MAX
	RG0050	Granulomatosi eosinofila con poliangite (ORPHA183; Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	13	5	8	100	0	59	17	66	28	82	60	17	66	28	83	69	9	70	54	83
	RG0070	Granulomatosi con poliangite (ORPHA900; Granulomatosis with polyangiitis)	9	3	6	67	0	55	16	57	22	73	56	16	58	22	73	60	16	66	24	76
	RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	76	24	52	96	1	70	8	72	49	92	71	8	72	54	92	71	8	72	54	92
	RG0090	Takayasu malattia di (ORPHA3287; Takayasu arteritis)	6	1	5	67	0	57	16	62	27	73	57	16	63	28	73	58	17	64	28	75
	RJ0020	Fibrosi retroperitoneale (ORPHA49041; IgG4-related retroperitoneal fibrosis)	5	4	1	20	0	68	1	69	66	70	68	1	69	66	70	68	2	69	66	70
	RJ0030	Cistite interstiziale (ORPHA37202; Interstitial cystitis)	145	10	135	34	14	47	16	47	11	81	49	15	49	19	82	52	15	51	20	83
	RM0010	Dermatomiosite (ORPHA221; Dermatomyositis)	6	2	4	83	0	65	14	67	41	82	65	14	67	41	82	65	14	67	41	82
	RM0020	Polimiosite (ORPHA732; Polymyositis)	8	2	6	88	0	64	11	67	45	80	64	11	67	45	80	64	11	68	45	80
	RM0030	Connettivite mista (ORPHA809; Mixed connective tissue disease)	10	0	10	40	0	53	11	53	32	69	55	9	56	44	70	57	9	56	45	76
	RM0040	Fascite eosinofila (ORPHA3165; Eosinophilic fasciitis)	2	1	1	50	50	51	1	51	50	52	51	1	51	50	52	60	8	60	52	67
	RM0060	Policondrite ricorrente (ORPHA728; Relapsing polychondritis)	4	2	2	100	0	54	17	51	35	78	54	17	52	35	78	54	17	52	35	78
	RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	69	6	63	99	4	52	17	52	17	85	54	16	55	17	86	57	16	57	18	87
	RN0720	MERRF sindrome (ORPHA551; MERRF)	1	1	0	100	0	52	0	52	52	52	53	0	53	53	53	57	0	57	57	57
	RNG060	Discondrosteosi (ORPHA240; Léri-Weill dyschondrosteosis)	1	0	1	100	0	36	0	36	36	36	36	0	36	36	36	46	0	46	46	46
	RNG060	Displasia fibrosa (ORPHA249; Fibrous dysplasia of bone)	1	0	1	0	0	62	0	62	62	62	62	0	62	62	62	62	0	62	62	62
	RNG060	Osteodistrofia congenita non tipizzata	82	18	64	96	0	57	12	59	23	78	58	12	60	23	79	58	12	60	23	79
	RNG060	Osteogenesi imperfetta (ORPHA666; Osteogenesis imperfecta)	18	9	9	56	0	50	6	50	38	62	53	7	54	41	64	54	7	55	41	64
	Totale Schede di Diagnosi		521																			

9. ELENCO DELLE MALATTIE RARE PER CUI IL CENTRO È O È STATO DI RIFERIMENTO

CORRISPONDENTI SCHEDE, PIANI TERAPEUTICI E PIANI RIABILITATIVI INDIVIDUALI

In colore grigio le condizioni non più attribuite al Centro di riferimento al 31.12.2025

Codice di Esenzione	Patologia	Schede Inserite e Validate	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RA0030	Lyme malattia di (ORPHA91546; Lyme disease)	4	-	2	-	-	-
RC0110	Crioglobulinemia mista (ORPHA91138; Cryoglobulinemic vasculitis)	10	-	9	-	-	-
RC0210	Behçet malattia di (ORPHA117; Behçet disease)	14	-	25	4	-	-
RC0241	Febbre mediterranea familiare (ORPHA342; Familial Mediterranean fever)	-	-	-	-	-	-
RC0243	Sindrome TRAPS (ORPHA32960; Tumor necrosis factor receptor 1 associated periodic syndrome)	1	-	2	1	-	-
RCG130	Amiloidosi sistemiche (ORPHA69; Amyloidosis)	1	-	-	-	-	-
RCG150	Istiocitosi croniche	1	-	-	-	-	-
RCG161	Sindromi autoinfiammatorie ereditarie/familiari	7	2	7	2	-	-
RF0100	Sclerosi laterale amiotrofica (ORPHA803; Amyotrophic lateral sclerosis)	3	-	1	-	-	-
RF0180	Polineuropatia cronica infiammatoria demielinizzante (ORPHA2932; Chronic inflammatory demyelinating polyneuropathy)	4	-	4	-	-	-
RFG060	Neuropatie ereditarie	1	-	-	-	-	-
RG0020	Poliangioite microscopica (ORPHA727; Microscopic polyangiitis)	13	1	5	1	-	-
RG0030	Poliarterite nodosa (ORPHA767; Polyarteritis nodosa)	6	-	18	1	-	-
RG0050	Granulomatosi eosinofilica con poliangite (ORPHA183; Eosinophilic granulomatosis with polyangiitis)	13	1	43	1	-	-
RG0070	Granulomatosi con poliangite (ORPHA900; Granulomatosis with polyangiitis)	9	2	8	2	-	-
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA397; Giant cell arteritis)	76	7	88	9	-	-
RG0090	Takayasu malattia di (ORPHA3287; Takayasu arteritis)	6	1	7	1	-	-

Codice di Esenzione	Patologia	Schede Inserite e Validate	Schede Inserite e Validate nel 2025	PT Inseriti e Validati	PT Attivi (*)	PRI Inseriti e Validati	PRI Attivi (*)
RJ0020	Fibrosi retroperitoneale (ORPHA49041; IgG4-related retroperitoneal fibrosis)	5	-	1	-	-	-
RJ0030	Cistite interstiziale (ORPHA37202; Interstitial cystitis)	145	-	58	-	-	-
RM0010	Dermatomiosite (ORPHA221; Dermatomyositis)	6	1	11	1	-	-
RM0020	Polimiosite (ORPHA732; Polymyositis)	8	-	25	-	-	-
RM0021	Sindrome da anticorpi antisintetasi (ORPHA81; Antisynthetase syndrome)	-	-	-	-	-	-
RM0030	Connettivite mista (ORPHA809; Mixed connective tissue disease)	10	-	5	-	-	-
RM0040	Fascite eosinofila (ORPHA3165; Eosinophilic fasciitis)	2	-	1	-	-	-
RM0060	Policondrite ricorrente (ORPHA728; Relapsing polychondritis)	4	-	9	-	-	-
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	69	7	108	15	-	-
RN0720	MERRF syndrome (ORPHA551; MERRF)	1	-	1	-	-	-
RNG060	Osteodistrofie congenite isolate o in forma sindromica	102	-	127	1	-	-
Totale		521	22	565	39	-	-

* Nel caso di più PT e PRI attivi nel 2025 per lo stesso paziente, si considerano i documenti più recenti.

10. ULTERIORI CERTIFICAZIONI AI FINI DELL'ESENZIONE RILASCIATE DAL CENTRO DI RIFERIMENTO

Di seguito si riporta il numero di certificati di esenzione per malattia rara al 31.12.2025, ordinati per codice di esenzione. Tali dati si riferiscono alle esenzioni rilasciate da ottobre 2022 e registrate nel database amministrativo regionale, ma non ancora inserite nel Registro Lombardo Malattie Rare.

Codice di Esenzione	Patologia	Esenzioni al 31.12.2025	Di cui attestate nel 2025
RG0080	Arterite a cellule giganti (ORPHA897; Giant cell arteritis)	1	1
RM0120	Sclerosi sistemica progressiva (ORPHA90291; Systemic sclerosis)	1	-
Totale		2	1

Registro Lombardo Malattie Rare

Rapporto al 31 Dicembre 2025

Ospedale di Magenta

NOTE

I dati analizzati a cura del Centro di Coordinamento Regionale sono relativi all'accesso al Data Warehouse di Regione Lombardia effettuato il 18.05.2026.

Il Centro di Coordinamento non è responsabile di eventuali dati mancanti e/o incompleti.

STORIA DELLE REVISIONI

Prima redazione: Luglio 2026

Numero Revisione	Data revisione	Descrizione delle modifiche